① 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭57-54901

Mint. Cl.3 G 02 B 1/04 識別記号

庁内整理番号 6952-2H

❸公開 昭和57年(1982)4月1日

C 08 F 20/26 299/02

8118-4 J

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

60合成樹脂レンズ

顧 昭55-130361 ②特

顩 20出

昭55(1980)9月19日

最上隆夫 明 個発

諏訪市大和3丁目3番5号株式

会社諏訪精工舎内

睭 者 河西嘉彦 @発

諏訪市大和3丁目3番5号株式

会社諏訪精工舎內

⑦発:明:者 住宏夫

諏訪市大和3丁目3番5号株式

会社諏訪精工舍内

明 者 出口博一

諏訪市大和3丁目3番5号株式

会社諏訪精工舍内

株式会社諏訪精工舎

東京都中央区銀座4丁目3番4

号:

.個代 理 人 弁理士 最上務

会配借脂レンズ

群許剛求の範囲、

一般式が〔〕〕で表わされる1種以上の単形体 を9から80乗者部と、一般式が〔Ⅱ〕 で示され る1箱以上の単量体を20から80重量部と、[曹] で表わされる単横体を1から80重量部と場外級 吸収剤を 0.0 1~20 重量部含むモノマーの混合 被をラジカル共真合させたことを軽徴とする合成 樹脂レンズ

 $CH_{2} = \overset{\widehat{\text{I}}}{C} - \overset{\widehat{\text{C}}}{C} - (OCH_{2} CH_{2} CH_{2}$ (II)

(B)

(式中、Xはフッ果を除くハログン又は水素、草 はフツ素を除くハロゲン、 R は水素又はメチル基、 mは1叉は2、mは8~3を表わす)

発明の詳細な説明

本発明は、合成樹脂としては比較的屈折率の高 い (屈折率 L 5 8 ~ L 6 1) 特性の優れた合成機 脂レンスに関するものである。

1972年の米国のPDA規格の制定以来、設 鏡レンメの安全性が見直されるようになつている 中で、レンズ材料として、より安全性の高い合収 樹脂が、無機ガラスに代つて使用されるようにな つてきた。無機ガラスレンズから合成樹脂レンズ への移行は、世界的な傾同であり、我国において も年々合成樹脂レンズのシエアが拡大している。 籽に、ジエチレングリコールピスアリルカーボネ ート(以下CRー39と略す)樹脂によるレンズ の比率は、アメリカ,フランスに於いて既に50 **あを越えたと予想される。合成樹脂レンズは安全** 性(耐衡学性が高く、もし万一割れた場合にも、 無機ガラスのような微細な破片とならず、脱に損 傷を与える可能性が少ない)の同上に加え、無機

特開昭57-54901(2)

ガラスに比較して軽い,加工性が良い,溶色が容易である等の多くの利点を有している。一方、合
双世脂で眼観レンズ材料の主流として使用されているCR-39は、屈折率が150と低く、又、機械的強度が弱いため、同じ度数を示すくしたという理由のため、特にマイナスレンズにおいては、レンズのコパ厚みが著しくなり、ではないという理由のため、特にマイナスレンズにおいては、レンズのコパ厚みが著しているではない。又、比較的屈折率の高い有機材料であるに強い、ステレン、ポリカーボネート等は、耐振傷性、玉摺加工性、耐熱性等に問題点を有している。

上記のような欠点を改良する目的で、 特開昭 5 5 - 1 3 7 4 7 号公報において ピスフェノール A ジメタクリレート 政は、 2 , 2 - ピス (4 - メタクロイルオキンエトキンフエニル) プロパン等と スチレン, 或は 0 - クロルスチレン, フェニルメタクリレート, ペンジルメタクリレート 等との共資合体が提唱されているが、 これ等の重合物は、 耐候性が悪く黄変しやすい, 耐熱性に問題点があ

しく述べるたち、電合時における約119の重合 収縮(体積収納)によるガラスモールドと合取樹脂レンズとの間の離れを防止することである。また、近年レンズのコート指向が急速に高まつているが、レンズ上に蒸着する物質、例えばB10。 B10,A&10。等との接着力を高めることも、大きな目的の一つである。

本発明によるレンズの共産合物は、一般式が [1] で示される1種以上の単量体を9から80 重量部と、一般式が[1] で示される1種以上の 単量体を20から80重量部と、[1] で表わさ れる単量体を1から80重量部と紫外積吸収剤を 001~10重量部合むモノマーの混合液をラジ カル共業合させることにより得られる。

る,重合時にガラスモールドとレンズとの間の接着力が弱い,無機蒸着物(模)との接着性が悪い等の欠点を有し、レンズとして要求される品質を 構足したものではなく、又レンズ製造上にもいく つかの問題点が映つている。

本発明は上配の点に鑑み、より屈折率が高く、 レンズとして要求される諸特性を十分満足し、製 造上の問題点を解決した合成樹脂レンズを実現す るために成されたものである。

すなわち本発明の目的は、眼鏡レンズに要求される優れた透明性を有し、眼鏡接用者の潜在的要求であるレンズの厚みを薄くするために、約 L 6 の屈折率を有し、レンズ加工性のよい有機レンズを合成するととにある。

また本発明の別の大きな目的は、従来の技術では不可能であつた優れた耐候性,耐光性,耐熱性, 難燃性を有する有機レンズを合成することにある。

また更に別の目的としては、レンズの往形加工 上における大きな問題点、つまりガラスモールド と合成側館レンズの接着力を高めること、更に詳

(式中、 X はフッ素を除くハロゲン又は水果、 Y はフッ果を除くハロゲン、 R は水果又はメチル基、 ロは 1 又は 2 、 n は 0 ~ 3 を扱わす)

本発明を実施するにあたつての物質[1];[1], [山],紫外線吸収剤の混合比は、特許請求の範囲 で述べた割合により、眼鏡レンズに要求される特 性を満足させることができるが、より優れた特性 を持たせるためには、使用される単量体〔1〕。 〔『〕 の種類によつても異なるが、単量体〔1〕 は50~65重量部、単量体[1] は25~70 重量品、単量体〔81〕 は5~50重量部、紫外線 吸収剤はQ03~10%が好適である。 単景体 [目] の組成比にもよるが、単量体 [l] の組成 比が9. 寓景部未満の場合には、レンズの耐傷繁強 度が低下し、80重要部を越えると耐熱性,耐薬 品性、耐球傷性、玉摺加工性が若しく低下する。 単量体(II) の組成比が20重量部未満の場合に は、単貴体〔1〕 と逆で、耐熱性,耐薬品性,耐 環傷性, 玉摺加工性が低下し、80 重量部を越す と耐衝撃性が低下し、レンズに要求される特性を

特開昭57-54901(3)

満足できない。単量体〔11〕の組取比が1多未満の場合には、ガラスモールドのレンズとの間の接 着強度が弱く、両者の間が離れるため、重合時の 歩留りが模塊に低下する。また80重量部を越え た場合には、レンズの耐熱性,耐振傷性,玉潤加 工性が低下する。紫外線吸収剤の護度が 0.0 1 重 量部未満になると極端に耐候性,耐光性が低下し、 2.0 重量部を越すと黄色の着色が目立ち、商品価 値が低下する。

本発明に用いる数外線吸収剤としては、ペンゾフェノン系、或はペンゾトリアゾール系・世様アクリロニトリル系・サリチレート系、物質 [N]の紫外線吸収剤がある。

太ページにつぶく

ムフエニル)プロパンは屈折率がも 5 6から1.60 化向上した。 乂ブラステックレンズは、 クライン ダー。熔接の火花に強く、 これらの楽権に関わる 人に愛好されているが、ハロゲンの導入により難 燃性,耐熱性が振めて向上しているため、保護限 鋭としても使れたレンズとなつた。実にアリルシ ンナメートと紫外縁敗収剤の旅加により、これ等 を添加しないものに比べ前候性,耐允性は数倍に 向上した。またアリルシンナメートは、 複合時化 おける カラスモールドと 台配 樹脂 レンズ との間の 接着力を高め飛躍的に重合時の歩留を何上させた。 具体的に税労するならば、本旗台系が東台時に約 118の体験収縮を起こすことによる。つまりマ ィナスの強度タイプのレンズ、例えばー4 0 ÚDの レンズを鯛巣箪合する際、カラスモールドとレン メとの間の接着刀が弱いと体 減収縮 に退随できず、 ガラスモールドとレンズの間が離れるという現象 が起きぬ。この離れ率がアリルシンナメートを忝 加することにより約408から5%に減少した。 · また 8 10 , , 8 10 , A 4 0 , 等 の 無 機 蒸 滑 物 質 と レン

本発明は所定の曲率を有する2枚のガラスモールドとガスケットにより作られた空間に、単量体[1][1][1]と紫外線吸収剤に適合開始剤を加え、混合液を加熱することにより成されるが、本発明に関わる電合開始剤としては、ベンゾイルパーオキッド、ジイソプロビルパーオキット、ラウロイルパーオキッド、セーブチルイソプチレート等があり、有機過酸化物を005~30塩合開始剤の種類と機度は、当量体1(1)(1)の混合液の組成、反応性、反応速度制御等を考慮し決定される。

本発明による台成樹脂レンズは、従来の時期折 樹脂では達成できなかつた耐候性、耐光性、耐擦 傷性、耐熱性、難燃性、生産性を同上させた点に 野投がある。更に詳細に述べるなら、単質体[8] のベンゼン環にハロゲンを導入し屈折率を高めた。 例えば、2、2ーヒス(4ーメタクロイルオキン エトキンフェニル)プロバンに異素を導入した2、 2ーヒス(4ーメタクロイルオキン、35シブロ

メ間の経療療度も増加し、コード膜の高質を向上 させることができた∞

以下に本発明の実際例を示す。

□ 一クロルスチ レン 5 0 重量部,単貴体〔Ⅱ〕 のベンセン環に臭柔を遺換した、2,2-ヒス (4一メタクロイルオキシエトキシ,3,3一ジ プロムフエニル)プロパン40枚量筋。アリルシ ンナメート10度無部,2--(2'-ヒドロキシ ジメチルフエニル) ペンソトリアソール 0.4 鬼糞 部。ラウロイルパーオキシドQ4萬意部を混合機 拌する。との混合散を30℃で攪拌しながら、牯 歴 を 8 0 cps に 高めた。 次にこの 往台 液の 不 帮 物 をフィルターで除去し、口液を軟質ポリ塩化ビニー ルで成形されたカスケツトと2枚のカラスモール ドで作られる空間に在入した。次に30℃で4時 間、 5 0 ℃から 5 0 ℃まで直線的に 1 0 時間、50 でから10℃まで直場的に2時間、10℃で1時 間、BOCで2時間熱サイクルをかけた後、ガス ケットとガラスモールドをレンズから分離した。

特別昭57-54901(4)

この方法によると、マイナス 6 0 0 Dのレンズでカラスモールドと合成制脂レンズとの間のはがれの発生革は 4 多であつた。更にこのレンズを 1 0 0 でで 5 時間ポストキュアーし、レンズの部分性、耐倒性、耐倒性、耐倒性、耐倒性、耐倒性、耐倒性、耐燃性、耐燃性、耐燃性、耐燃性、耐力、 それ以外の 間が 年 が の にない でいた。 神 は 我一 1 に で の で な に 、 酸 は 質 に で し た 。 関 に で と に で い で に 、 酸 は 質 に で し で が に 、 酸 は 質 に で し で が に 、 酸 は 質 に で と に で い で に で の で は で い で に で し か で に で い で に で い で は で い で は で い で は で い で は で い で に で し た 。

なおそれぞれの特性についての試験方法は下配 の通り行つた。

> ジャーで研削し、研削が可能で、 歯のきれいなものを食とした。

鉛筆破版 :JIB(E5 4 B G) によって行っ

コート膜品質: 酸化硅素を5 μ 蒸着したレンズを7 0 ℃化5 時間放電し、膜 刈げ、 解にクランクの発生しないものを 良とした。

実務例 2

ステレン60 室博品、2、2 ービス(4 ーメタクロイルオキシ、3、5 ジブロムフエニル) ブロパン50 寓電部、アリルシンナメート10 富量部、2 ーヒドロキシ、4 ーメトキシペンソフェノン 0.5 重量部、ジイソブロビルパーオキンジカーボオート 0.2 国電船を混せ役押した後、実施的1と同様の手順でレンズを注形 富台した。でき上つたレンズは実施的1と同様、縦動レンズに要求される特性を十分病足できるものであつた。非船を後ー1 に示した。

夹筋侧 5

0 ークロルスチレン2 0 智能部,2,2 ーヒス (4 ーメタクロイルオキンエトキシ、5,5 シブロムフエニル)プロバン4 0 富貴部,プリルシンナメート4 0 電量部,2 ー(2'ーヒドロキシ 5' 耐衝撃性 ・中心県 2 宝の十板化 ア D A 規格 に従って破球落下試験を行い、舗 れないものを良とした。

耐光性 ・ウェザーメーター200時間試験 砂、面の荒れ,疳色(黄変)のないものを良とした。

耐光性 ・フェイドメーター200時間収験 後、適の流れ,等色(食変)のないものを良とした。

耐熱性 : 120℃で、2時間加熱し、着色。 度数変化、変形のないものを良と した。

耐器剤性 : エチルアルコール、アセトンに 電温で2 昼夜茂度し、裏田、面の 荒れ、曇り、変形のないものを良 とした。

室合参留 : ガラスモールドとレンズとの間の はがれの発生薬が109以下を良 とした。

メチルフエニル)ペンソトリアソール 0.5 恵量部 , ラウロイルパーオキシド 0.6 恵量部を混合循律し、実施例 1 と削減の手順でレンズを合成した。でき上つたレンズの試験観集を表ー1 に示したが、レンズに要求される存性を十分消足していた。

表一 1 レンズ 試験 結果

実務例 組収(比)	L	度合 多報	五門 灰工性	免集	對實際	性	耐允 住	性性	耐溶 制性	3- 1 Bay
1. 0-089 t/bq 394879/40 /fixee/50/40/10/04	1.60	0	0	3д	0	0	0	0	0	0
2. 8t/.br ₄ B4P2/10 .Aug (49/80/10/12)	1.59	0	C	28	0,	0	0	0	0	С·
\$ 0-028 t/8 tyB10572/\$0 /EMEP\$ 0/40/40/0.9	1.59	0	0	2 H	0	O	0	U	0	0

比較的

1, OR-39 (1 0 0)	1.50	0	0	2H	0	ĺο	٥	lo	10	٩
2 MMA (100)	149	Œ	×	2 H	0	0	0	×	×	×
3.8 t (100)	159]=	×	В	0	×	×	×	×	
4.0-c/st (1.00)	1.61	-	. ×	11	×	×	×	×	×	×.
£ Ca (100)	1.58		×	BRE	ပ	×	×	×	×	·::
4 BMPP/0-089t (30/70)	159	×	0	28	O.	×	×	0	O	×
7. BPDMA/8:00 Q 80	15 9	×	0	28	0	×	×	0	0	·

特別昭57- 54961(5)

初一1における組成(単量体)の略語を下配の 通りである。

0-018 t : オルトクロルスチレン

Br. BMEPP : 2 , 2 - 2 x (4 - 3 9 7 0 4

ルオキシエトキシ5 。5 ージブ

ロムフエニル) ブロバン

AC :アリルシンナメート

вивр : 2 - (Z - E F = + v , 5 / +

ルフエニル) ベンゾトリアゾー

n

g t :スチレン

B M B 2 - ヒドロキシ 4 - メトキシ

ベンソフェリン

CR-59 :ジェテレングリコールヒスアリ

ルカーポネート

C a : ポリカーボネート

В м В Р Р : 2 , 2 — к х (4 — х я л п л

ルオキシエトキシフエニル)ブ

ショバン

BPDMA : ヒスフエノールムジメタクリレ